# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-058065

(43) Date of publication of application: 25.02.2000

(51)Int.CI.

H01M 4/62 H01M 4/02 H01M 10/40

(21)Application number: 10-236499

(71)Applicant: JAPAN STORAGE BATTERY CO LTD

(22)Date of filing:

06.08.1998

(72)Inventor: SUZUKI ISAO

YASUDA HIDEO

# (54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To drastically improve safety by providing a porous high molecular electrolyte having a shutting down function at a part of the surface for the active material of at least one of either a positive and a negative electrodes.

SOLUTION: The part of a surface of the cobalt acid lithium as the positive electrode active material and a low-crystallization amorphous mesocarbon micro beads(MCMB) as the negative electrode active material is coated with the porous high molecular electrolyte. Consequently, before the temperature rises to a temperature which generates shutting down effect of a polyethylene separator, a shutting down function for the porous high molecular electrolyte of PVdF operates at 100–110° C. When the surface of the active material is completely coated with the porous high molecular electrolyte, electrical conductivity between the active material grains is eliminated, and the active material grains are electrically separated and do not take part in reaction. Shutting down function effectively works with the existence of the porous high molecular electrolyte at a part of the surface of the active material.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examin@s decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公閱番号 特開2000-58065 (P2000-58065A)

(43)公開日 平成12年2月25日(2000.2.25)

(51) Int.Cl.7	•	微別記号	FΙ			テーマコート*(参考)
H01M	4/62		H01M	4/62	Z	5 H O O 3
	4/02			4/02	В	5H014
	10/40			10/40	Z	5H029

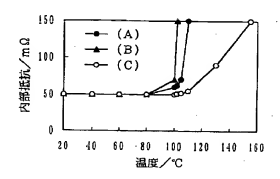
		審査請求	未請求 請求項の数2 FD (全 5 頁)
(21)出顧番号	特顧平10-236499	(71)出顧人	000004282 日本電池株式会社
(22)出顧日	平成10年8月6日(1998.8.6)		京都府京都市南区吉祥院西ノ庄猪之馬場町 1番地
		(72)発明者	鈴木 勲 京都市南区吉祥院西ノ庄猪之馬場町1番地 日本電池株式会社内
	·	(72)発明者	安田 秀雄 京都市南区古祥院西ノ庄猪之馬場町1番地 日本電池株式会社内
			最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 非水電解質二次電池

# (57)【要約】

【課題】 電池内部に安全対策を施すことにより、リチ ウム電池の高容量、高安全、低コスト化を図る。

【解決手段】 正極および負極の少なくとも一方の電極 が、シャットダウン機能をもつ多孔性髙分子電解質を表 面の少なくとも一部に備えた活物質を含む。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極および負極の少なくとも一方の電極が、シャットダウン機能をもつ多孔性高分子電解質を表面の少なくとも一部に備えた活物質を含むことを特徴とする、非水電解質二次電池。

1

【請求項2】 シャットダウン機能をもつ多孔性高分子 電解質を正極および負極の少なくとも一方の電極に備え た、非水電解質二次電池。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は非水電解質電池用電 極及びそれを用いた非水電解質電池に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、携帯用電子機器の発展はめざましく、その電源に使用される電池の高性能化が早急に求められている。その要求を満たす電池の一つとして、金属の中で最も卑な電位を示し、かつ比重も小さいリチウムを負極活物質として用いたリチウム二次電池が期待されたが、充放電サイクルを繰り返すと、リチウムのデントライトが析出するため、十分なサイクル寿命が得られな 20いだけでなく、それが内部短絡の原因となることから、安全性に問題があった。

【0003】そのため、負極にリチウムのデンドライトが析出しにくいグラファイトやカーボン等の炭素系負極を使用し、正極にコバルト酸リチウムやニッケル酸リチウムを使用したリチウムイオン二次電池が考案され、高エネルギー密度電池として用いられている。

【0004】しかし、水の理論分解電圧が1.23Vであることや、リチウムと水は直接激しく反応するなどの理由から、これら3V以上の高電圧系電池の電解液とし 30 ては非水系電解液が使用されてきた。リチウムイオン二次電池は、金属リチウムを用いたリチウム二次電池に比べると、安全性はかなり改善されたが、電解質に可燃性の有機電解液を使用していることや、高エネルギー密度電池であるために、安全性に対しては細心の注意が必要となる。

【0005】リチウムイオン二次電池においては、シャットダウンセパレータ、安全弁、保護回路、PTC素子等の安全対策が施されている。しかし、安全弁、保護回路、PTC素子等の外部装置を電池に組み込むことは、コストの上昇、エネルギー密度の減少をもたらすという問題があった。

【0006】そこで、電解質に有機電解液よりも化学反応性に乏しい固体高分子電解質を用い、電池の安全性を向上させようという試みがなされている。固体高分子電解質を用いた場合、電解質中でのイオンの拡散速度が非常に遅くなり、高率での充放電特性が低下するが、固体高分子電解質を多孔性とし、その孔中に電解液を存在させてイオンを円滑に拡散させることで、電池の高率充放電特性を向上させている。

【0007】多孔性高分子電解質と有機電解液を組み合わせた電解質を使用した場合と有機電解液のみを使用した場合とを比較すると、固体高分子電解質を使用した分だけ遊離の電解液量を減らすことができるため、従来の電池よりも安全な電池が得られることが期待されている。

#### [8000]

【発明が解決しようとする課題】しかし、いずれにしても電池中には可燃性の有機電解液が含まれており、電池温度の上昇による発火や破裂等の事故を防止するには、安全弁、保護回路、PTC素子等の安全装置が必要であるため、コストが高くなるのに加え、エネルギー密度が減少するという問題が残る。したがって、これらの問題点を解決するには、セバレータによるシャトダウン機能だけでなく、さらに電池内部に安全対策が施されている必要がある。

#### [0009]

【課題を解決するための手段】そこで本発明は、正極および負極の少なくとも一方の電極が、シャットダウン機能をもつ多孔性高分子電解質を表面の少なくとも一部に備えた活物質を含むことにより、非水電解質二次電池の上記課題を解決するものである。

【0010】 Cこで、「シャットダウン機能」とは、非水電解質二次電池において、電池がショートした場合、電池内部の一部に大電流が流れ、局部的に高温となるが、この熱のためにセパレータが溶解して、セパレータの孔が塞がれ、絶縁膜が形成され、その結果内部抵抗が高くなって、それ以上電流が流れなくなり、発熱が止まり、電池の爆発等を防止する機能のことをさす。

### [0011]

【発明の実施の形態】つぎに、発明の実施の形態を、実施例にもとづき図面を参照して説明する。

【0012】[実施例1]下記の手順にしたがって、非 水電解質電池を製作した。

【0013】まず、正極の製作法について説明する。Nーメチルー2ーピロリドン(NMP)95wt%にポリピニリデンフルオライド(PVdF)5wt%を溶解した溶液とコバルト酸リチウムを混合し、減圧状態に保持した後、この混合物から吸引濾過によって余分なPVdFーNMP溶液を除去した。その後、余分なPVdFーNMP溶液を除去した混合物を水に浸漬し、この混合物から吸引濾過によって水を取り除き、さらに100℃で乾燥を行い、多孔性PVdFで表面の一部が被覆されたコバルト酸リチウムを作製した。この多孔性PVdFで表面の一部が被覆されたコバルト酸リチウムの組成は、コバルト酸リチウムが約98wt%であった。

【0014】 このようにして作製した多孔性PVdFで表面の一部が被覆されたコパルト酸リチウム70Wt%、アセチレンブラック6Wt%、PVDF9Wt%、

50 NMP15Wt%を混合したペーストを、幅100m

3

m、長さ480mm、厚さ20µmのアルミニウム箔上 に塗布し、150℃で乾燥してNMPを蒸発させた。こ の作業をアルミニウム箔の両面に対しておこない、両面 に活物質層を備えた正極を作製した。この後、ブレスを おこない、電極の厚さを280 µmから175 µmまで 薄くした後、幅19mm、長さ480mmのサイズに切 断した。

【0015】つぎに負極の製作法について説明する。N MP95wt%にPVdF5wt%を溶解した溶液と低 結晶性アモルファス系メソカーボンマイクロビーズ(以 10 下、MCMBと略す)を混合し、減圧状態に保持した 後、この混合物から吸引濾過によって余分なPVdF-NMP溶液を除去した。その後、余分なPVdF-NM P溶液を除去した混合物を水に浸漬し、この混合物から 吸引濾過によって水を取り除き、さらに100℃で乾燥 を行い、多孔性PVdFで表面の一部が被覆されたMC MBを作製した。この多孔性PVdFで表面の一部が被 覆されたMCMBの組成は、コバルト酸リチウムが約9 6wt%であった。

【0016】このようにして作製した多孔性PVdF膜 20 で表面の一部が被覆されたMCMB81Wt%、PVD F9Wt%、NMP10Wt%を混合したペーストを、 幅80mm、長さ500mm、厚さ14μmの銅箔上に 塗布し、150℃で乾燥してNMPを蒸発させた。この 作業を銅箔の両面に対しておこない、両面に活物質層を 備えた負極を製作した。この後、プレスをおこない、電 極の厚さを300μmから190μmまで薄くした後 に、幅20mm、長さ500mmのサイズに切断した。 【0017】これらの正・負極板と、厚さ30μm、幅 さ47.0mm、幅22.2mm、厚さ6.4mmのス テンレスケースに挿入した。さらに、体積比1:1のエ チレンカーボネートとジメチルカーボネートとの混合液 に1mol/lのLiPF。を加えた電解液を注入し て、公称容量400mAhの本発明になる電池(A)を 10個製作した。なお、電池ケースには非復帰式の安全 弁を備えた。

【0018】 [実施例2]正極および負極をプレスする 前に、電極の両面に、PVdF4wt%をNMP96w t%に溶解した高分子溶液を塗布して5分間放置し、電 極の孔中に浸透させた後に、ローラーの間を通すことに よって、電極上に付着している高分子溶液を除去し、エ タノールに5分間浸漬して、PVdFを溶解しているN MPをエタノールで置換し、乾燥するという工程によっ て、電極孔中のPVdFを多孔化した以外は、実施例1 と同様にして、公称容量400mAh程度の、本発明に なる電池(B)を10個作製した。

【0019】[比較例1]コバルト酸リチウムおよびM CMBをPVdFで被覆する工程を行わない以外は実施 電池(C)を10個作製した。

【0020】電池(A)、(B) および(C) を用い て、つぎのような安全性の比較試験を行なった。各電池 とも、室温で、400mAの電流で4.5 Vまで充電 し、続いて4.5Vの定電圧で2時間充電した後、外部 短絡させ、電池の状態を観察した。

【0021】その結果、本発明の実施例1で作製した電 池(A) および実施例2で作製した電池(B)は、試験 した10個のすべての電池において、安全弁が作動せ ず、電池からの発煙は見られなかった。一方、従来から 公知の比較例1で作製した電池(C)は、試験した10 個のすべての電池において、安全弁が作動し、電池から 発煙が発生した。

【0022】さらに、本発明になる実施例1で作製した 電池(A)および実施例2で作製した電池(B)と、従 来から公知の比較例1で作製した電池(C)各1個につ いて、温度と電池の内部抵抗の関係を測定した。その結 果を図1に示す。

【0023】図1から、本発明になる電池(A)におい ては、温度が100℃を越えると、温度に対する内部抵 抗の上昇が非常に鋭く、内部抵抗は100℃の約60m Qから110℃の約150mΩへと急上昇し、さらに本 発明になる電池(B)においては、内部抵抗は100℃ の約60mΩから105°Cの約150mΩへと非常に鋭 く上昇することがわかった。一方、従来から公知の電池・ (C) の内部抵抗は、155℃になって約150mΩと なり、温度に対する内部抵抗の上昇が緩やかであること がわかった。

【0024】すなわち、従来から公知の電池(C)にお 22mmのポリエチレンセパレータとを巻回した後、高 30 いては、セパレータに使用したポリエチレンのシャット ダウン効果のために、温度が上昇するとともに電池の内 部抵抗は緩やかに上昇したが、本発明になる電池(A) においては、正極活物質であるコバルト酸リチウムおよ び負極活物質であるMCMB共に、その表面の一部がP VdFからなる多孔性髙分子電解質で被覆されているた め、ポリエチレンセパレータのシャットダウン効果が生 ずる温度になる前に、100℃から110℃の間でPV d F からなる多孔性高分子電解質のシャットダウン機能 が迅速に作動したものである。さらに、本発明になる電 池(B)においては、多孔性高分子電解質膜が電極の孔 中にも存在するため、電池(A)と比較して、シャット ダウン機能がより迅速に作動するものと考えられる。

> 【0025】このように、本発明になる、表面が多孔性 高分子電解質膜で被覆された活物質を含む電極あるいは 多孔性高分子電解質膜が電極の孔中に存在させた電極を 使用することによって、従来の電池と比較して安全性が 飛躍的に向上した非水電解質二次電池が得られる。

【0026】なお、活物質の表面が多孔性高分子電解質 で完全に被覆されてしまうと、活物質粒子間の電子電導 例1と同様の、公称容量400mAhの従来から公知の 50 性がなくなり、活物質粒子が電気的に孤立し、反応に関 与しなくなる。そのため、本発明においては、活物質の 表面の一部が多孔性高分子電解質で被覆されておれば、 言い換えると活物質の表面の一部に多孔性高分子電解質 が存在しさえすれば、多孔性高分子電解質のシャットダ ウン効果が有効に働き、しかも活物質粒子間の電子電導

5

性が保持され、すべての活物質が反応に使われ、大容量 でしかも安全性に優れた非水電解質二次電池が得られる ものである。

【0027】なお、活物質の表面の一部に多孔性高分子 電解質を存在させることは、活物質と減圧状態で混合す る多孔性高分子電解質と溶媒の混合溶液の濃度やその後 の乾燥条件を調整することによって可能である。

【0028】なお、実施例では、正極活物質および負極 活物質の表面の一部に、共に多孔性高分子電解質が存在 した場合について述べたが、本発明は必ずしも両方の活 物質の表面の一部に多孔性高分子電解質が存在している 必要はなく、正極活物質あるいは負極活物質のいずれか 一方の表面の一部に多孔性高分子電解質が存在している 場合も、多孔性高分子電解質のシャットダウン効果が有 効に働き、安全性に優れた非水電解質二次電池が得られ 20

【0029】さらに、活物質の表面の一部に多孔性高分 子電解質が存在する場合、活物質が多孔体の場合には、 活物質の孔の内部に多孔性高分子電解質がはいった状態 であっても本発明は有効である。

【0030】本発明になる非水電解質電池に使用する多 孔性髙分子電解質に使用する材料は、実施例1に使用し たPVdFに限られるものではなく、PVdF以外に も、ポリエチレンオキシド、ポリプロピレンオキシド等 のポリエーテル、ポリエチレン、ポリプロピレン等のポ 30 リオレフィン、ポリビニリデンフルオライド、ポリアク リロニトリル、ポリ塩化ビニリデン、ポリメチルメタク リレート、ポリメチルアクリレート、ポリビニルアルコ ール、ポリメタクリロニトリル、ポリビニルアセテー ト、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンイミン、ポリ ブタジエン、ポリスチレン、ポリイソプレン及びこれら の誘導を単独で、あるいは混合して用いることができ る。また、上記高分子を構成する各種モノマーを共重合 させた高分子を用いてもよい。

しては、実施例で述べたエチレンカーボネートとジエチ ルカーボネート以外にも、プロピレンカーボネート、ジ メチルカーボネート、ジエチルカーボネート、アープチ ロラクトン、スルホラン、ジメチルスルホキシド、アセ トニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトア ミド、1、2-ジメトキシエタン、1、2-ジエトキシ エタン、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロ フラン、ジオキソラン、メチルアセテート等の極性溶媒 もしくはこれらの2種以上の混合物を使用することがで

【0032】また、有機溶媒に含有させるリチウム塩と しては、実施例で述べたLiPF。以外にも、LiB F., LiAsF., LiCIO., LiSCN, Li I, LiCF, SO, LiCI, LiBr, LiCF, CO,等のリチウム塩、もしくはこれらの混合物を用い るととができる。

【0033】正極材料であるリチウム又は/リチウムイ オンを吸蔵放出可能な化合物としては、実施例ではコバ ルト酸リチウム(LiCoO」)を使用したが、正極材 料はこれに限定されるものではない。これ以外にも、無 機化合物としては、組成式LixMOz、またはLiy  $M_xO_4$  (ただし、Mは遷移金属、 $0 \le x \le 1$ 、 $0 \le y \le$ 2) で表される複合酸化物、トンネル状の孔を有する酸 化物、層状構造の金属カルコゲン化物を用いることがで きる。その具体例としては、 LiNiO,、LiMn, O., Li<sub>2</sub>Mn<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, MnO<sub>2</sub>, FeO<sub>2</sub>, V<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, V<sub>6</sub> O、、、TiO、、TiS、等が挙げられる。また、有機化 合物としては、例えばポリアニリン等の導電性高分子等 が挙げられる。さらに、無機化合物、有機化合物を問わ ず、上記各種活物質を混合して用いてもよい。

【0034】また、負極材料としては、実施例では低結 晶性アモルファス系メソカーボンマイクロビーズ(MC MB)を使用したが、負極材料はこれに限定されるもの ではなく、カーボン、Al、Si、Pb、Sn、Zn、 Cd等とリチウムとの合金、LiFe,O,等の遷移金属 複合酸化物、WO<sub>2</sub>、MoO<sub>2</sub>等の遷移金属酸化物、高結 晶性グラファイト等の炭素質材料、Li、(Li,N)等 の窒化リチウム、もしくは金属リチウム、又はこれらの 混合物を用いることができる。

【0035】また、セパレータの材質としては、実施例 ではポリエチレンを使用したが、これ以外にもポリプロ ピレン等の種々のセパレータを使用することができる。 【0036】さらに、正極および負極の集電体として は、実施例で使用したアルミニウム箔や銅箔以外にも、 ニッケル、鉄、銅、アルミニウム、ステンレス、ニッケ ルなどのいずれでもよく、シート、発泡体、焼結多孔体 などのいずれでもよい。

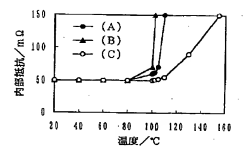
#### [0037]

【発明の効果】以上に述べたように、本発明になる非水 【0031】非水電解質二次電池の有機電解液の溶媒と 40 電解質二次電池においては、正極あるいは負極の少なく とも一方の活物質の表面の一部に多孔性高分子電解質が 存在しているため、セバレータのシャットダウン効果が 生ずる温度よりも低い温度で多孔性高分子電解質のシャ ットダウン機能が迅速に作動するため、従来の電池と比 較して安全性が飛躍的に向上した非水電解質二次電池が 得られる。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明になる電池(A)と従来の電池(B) の、温度と電池の内部抵抗の関係を示す図である。

【図1】



# フロントページの続き

F ターム(参考) 5H003 AA10 BB12 BC01 BC04 BC05

5H014 AA02 CC07 EE01

5H029 AJ12 AK02 AK03 AK05 AK16

AL02 AL03 AL06 AL07 AL12

AM01 AM02 AM03 AM04 AM05

AM07 CJ22 DJ09 DJ12 DJ13

EJ12